

(11)Publication number:

03-179005

(43)Date of publication of application : 05.08.1991

(51)Int.CI.

C08F 10/00 C07F 17/00

C08F 4/602

(21)Application number : 02-273135

(71)Applicant: FINA TECHNOL INC

(22)Date of filing:

11.10.1990

(72)Inventor: EWEN JOHN

ELDER MICHAEL J

(30)Priority

Priority number : 89 419057

Priority date: 10.10.1989

Priority country: US

(54) METALLOCENE CATALYST

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide catalysts useful for the polymn. of olefins, which comprise specified neutral metallocene compound, aluminum alkyl and Lewis acid.

CONSTITUTION: These catalysts comprise a neutral metallocene compd. of the general formula: Cp2MRp [wherein Cp is (substituted) cyclopentadienyl; M is one of metals of the Groups III to VI; R's are each hydride, halogen, amido or hydrocarbyl and one of them is hydrido; and p is 1 to 4] [e.g. dimethyl isopropylidene(cyclopentadienyl-1-fluorenyl)zirconium], an aluminum alkyl of the general formula: AIR3 (wherein R is halogen, O, hydrido, alkyl, alkoxyl or aryl and one of them is alkyl) (e.g. triethylaluminum), and a Lewis acid having an acidity sufficient for ionizing the neutral metallocene compd. to form a cationic metallocene compd. and also having the ligands inert to the cation of the metalloce [e.g. tris(pentafluorophenyl)boron].

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

®日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-179005

Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)8月5日

C 08 F 10/00 C 07 F 17/00 C 08 F 4/602

MFG

8619-4H 8016-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全10頁)

60発明の名称

メタロセン触媒

②特 願 平2-273135

②出 類 平2(1990)10月11日

優先権主張

⑫発 明 者

ジョン・ユーエン

アメリカ合衆国テキサス州77058ヒユーストン・ケンウツ

ドアベニュー 16615

⑫発 明 者

マイケル・ジエイ・エ

アメリカ合衆国テキサス州77546フレンズウッド・ストー

ンレツジ 706

ルダー

IU 9 --

⑦出 願 人 フイナ・テクノロジ ー・インコーポレーテ

ッド

個代 理 人 弁理士 小田島 平吉

明 細 書

1. 発明の名称

メタロセン触媒

- 2. 特許請求の範囲
 - 1.a)中性メタロセン化合物、
 - b) アルミニウムアルキル、及び
 - c) ルイス酸、

を含んでなる、但しアルミニウムアルキルが一般 式

AQR,

【式中、Rはハロゲン、酸素、ヒドリド、アルキル、アルコキシ又はアリールであり、各Rは同一でも異なってもよく、そして少くとも1つのRはアルキルである】

のものであり、

中性メタロセン化合物が一般式

Cp₂MRp

「式中、Cpはシクロベンタジエニル又は置 換シクロベンタジエニルであり、各Cpは同 ーでも異なってもよく、Mは第Ⅲ、Ⅳ、V又 は VI 族の金属であり、 R はヒドリド、 ハロゲン、 アミド又はヒドロカルビル基であり、 各R は同一でも異なってもよく、 但しRの1つだけはヒドリドであり、 そしてpは1~4である1

のものであり、

ルイス酸が中性メタロセン化合物をイオン化し てカチオン性メタロセン化合物を生成するのに十 分な酸性度のものであり、そして

ルイス酸の配位子がメタロセンのカチオンと反応 しない、触媒系。

- 2. a) ルイス酸を中性メタロセン化合物と混合し、そして
 - b) イオン化イオン性化合物及び中性メタロセン化合物間で接触させる。

ことを含んでなる、但しメタロセンの中性誘導体 が一般式

Cp₂MRp

【式中、Cpはシクロペンタジエニル又は虚 換シクロペンタジエニルであり、各Cpは同 一でも異なってもよく、Mは第日、N、V又はN族の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つだけはヒドリドであり、そしてpは1~4である]

のものである、触媒の製造法。

- 3. a) アルミニウムアルキルをオレフインと 混合し、
 - b) 中性メタロセン化合物をルイス酸と混合し、
 - c) メタロセンールイス酸混合物を、アルミニウムアルキルーオレフイン混合物と混合する、

ことを含んでなる、但しアルミニウムアルキルが 一般式

A & R .

[式中、Rはハロゲン、酸素、ヒドリド、アルキル、アルコキシ又はアリールであり、各Rは同一でも異なってもよく、そして少くと

要するに本発明は中性メタロセン化合物、アルミニウム及びルイス酸を含んでなる触媒系に関する。ルイス酸は中性メタロセン化合物をイオン化ノのカチオン性メタロセン触媒を生成するのに、カケな酸性度のものでなければならない。ルイス酸の配位子はメタロセンのカチオンと反応すべるをでない。遷移金属に結合する2つのシクロセン触媒化合物も本発明において有用である。

更に本発明は放触媒系をオレフインの重合に用いる方法に関する。メタロセンをルイス酸と接触させる。アルミニウムアルキルをオレフインと接触させる。この2つの混合物を重合条件下に接触せしめる。

メタロセン化合物の、オレフインの重合触媒としての使用は公知である。独国特許だい 2 . 6 0 8 . 8 6 3 号は、ピス (シクロペンタジエニル) チタニウムジアルキル、アルミニウムトリアルキル及び水からなるエチレンの重合用の触媒系を開示している。独国特許第 2 . 6 0 8 . 9 9 3 号は、

も1つのRはアルキルである〕 のものであり、

中性メタロセン化合物が一般式

Cp.MRp

【式中、Cpはシクロペンタジエニル又は置換シクロペンタジエニルであり、各Cpは同一でも異なってもよく、Mは第Ⅲ、N、V又はVI族の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つだけはヒドリドであり、そしてpは1~4である】

のものである、オレフインの重合法。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、一般に改良された触媒系及びこの改良された触媒系の使用法に関し、そして特にメタロセン化合物の、ルイス酸及びアルミニウムアルキルとの触媒系及びこの改良された触媒系のオレフイン、主にプロピレンの重合に対する使用法に関する。

一般式

(シクロペンタジエニル) n Z r Y ...

[式中、YはR,CH,AIR,、CH,CH,AIR,及びCH,CH,CH(AIR,),を表わし、但し Rはアルキル又はメタロアルキルを示し、そ してnは1~4の数である]

のジルコニウムメタロセンからなるエチレン重合 触媒系を開示している。このメタロセン触媒はア ルミニウムトリアルキル共触媒及び水と組合せて 使用される。

エチレン及び他のαーオレフインの共重合におけるメタロセンの、触媒としての使用も技術的に公知である。カミンスキー(Kaninsky)らの米国特許第4.542.199号は、オレフインの重合法、特にポリエチレン及びエチレンと他のαーオレフインの共重合体の製造法を開示ている。この開示された触媒系は、式

(シクロペンタジエニル), MeR Had

[式中、Rはハロゲン、シクロペンタジェニル又はC₁~C₄アルキル基であり、Meは歴

移金属、特にジルコニウムであり、そしてH alはハロゲン、特に塩素である〕

の触媒を含む。また触媒系は線状分子に対して A Q,O R。(AQ(R)-O)n及び/又は環式分子に対して (AQ(R)-O)。。。を有するアルモキサンも含む。ここにnは数4~20であり、また R はメチル又はエチル基である。同様の触媒系は米国特許第4,404.344号にも関示されている。

米国特許第4.530.914号は、エチレンの、広い分子量分布及び特にバイオモーダル又はマルチモーダルな分子量を分布を有するポリエチレンへの重合に対する触媒系を開示している。この触媒系は少くとも2つの異なるメタロセンとアルモキサンとからなる。この特許は環を立体硬直性にするのに役立つ情かけで2つのシクロペンタジフェル環をつないだメタロセンを開示している。

ョーロッパ特許第185.918号はオレフインの重合のための立体硬直性のキラルなジルコニウムメタロセン触媒を開示している。この明細書は、ハフニウムがジルコニウムに代替でき、有用

しかしながらエチレン橋かけのチタンインデニルジアステレオマーのメソ・アキラル形及びアキラルなジルコノセン誘導体は純粋にアタクチック構造のポリプロピレンを生成する。

MAOはメタロセンを活性化させ、次いでこれが。一オレフインの重合を促進しうるようになる。他のアルミニウムの有機金属化合物例えばトリメチルアルミニウム(TMA)又はジメチルアルミニウムハライドはそれ自体重合を促進しないことが知られている。アルミニウムアルキルもジメチルアルミニウムハライドも単独では活性な共触媒でない。

TMA及びジメチルアルミニウムフルオリド(DMF)の組合せ物はMAOの代りの共触媒として有効なことが示された。DMFはルイス酸である。そのような組合せ物は、「プロペンのアイソタクチック重合:メチルアルモキサンを含まない第4版メタロセンに基づく均一触媒」、A.ザンペリ(Zambelli)、P.ロンゴ(Longo)及びA.グラッシ(Grassi)、マクロモレキユールズ(M

な重合体生成物を製造するために使用できることを示していない。シクロペンタジェニル基間の橋かけは炭素数 1 ~ 4 の線状炭化水素又は炭素数 3 ~ 6 の環状炭化水素であると開示されている。

オレフインの重合は主にチーグラー・ナッタ般 葉を使用する。チーグラー・ナッタ触媒の1つの 種類はメチルアルミノキサン(MAO)を共触媒 として含む第N族のメタロセン化合物である。

チタン又はジルコニウムメタロセン触媒及びアルモキサン共触媒を用いるアイソタクチックポリプロピレンの製造系は、「可溶性の第4B族メタロセン/メチルアルモキサン触媒を用いるプロピレンの宣合における立体化学的制御の構造」、」の「6、6355~64(1984)に記述されている。この文献は、エチレンの構かけされたインデニル誘導体のラセミ対象体に由来するキラルによってルが対象体形の箇所の立体化学の制御モデルによっな対象体形の箇所の立体化学のアイソタクチックポリプロピレンを生成することを示している。

acromolecules)、22、2186~2189(1989)に報告されている。TMA/DMFで及びMAOで製造される重合体の立体化学的構造は非常に類似している。しかしながらTMA/DMFに対して得られる重合収率はMAOに対して得られるものよりも実質的に低い。

塩化マグネシウムを含むメタロセン化合物は、エレチンを重合させるのに有効であるビス(シクロペンタジエニル)トリウムジメチルを含む触媒系を形成する。そのような組合せ物は、「【(CH₃)*皮面化学と触媒作用。MgCa*上での皮面アルキル化とエチレン挿入/重合の直接的なNMRの分光学的観察」、D.ヘッディン(Heddin)及びT.J.マークス(Marks)、J.アム・ケム・ソク(Am. Chem. Soc.)、110(5)、1988に報告されている。1つのメチル基はシクロペタンジエニル化合物が引きなかれ、カチオンが生成する。このメチル基はマグネシウムと配位してマグネシウムアニオンを生成する。塩化マグネシウムはルイス酸である。塩化マグネシウムはルイス酸である。塩化マグネシウムはルイス酸である。塩化マグネシウムはルイス酸である。

メタロセン触媒は捕捉剤例えばメチルアルミノキサンの存在下において毒に対して敏感である。 重合はカチオンを高濃度で必要とし、しばしばと めどもない反応として終り或いは重合体を全然生 成しない。

・触媒をルイス酸と接触せしめる。アルミニウム アルキルをオレフインと接触させる。この2つの 混合物を重合条件下に互いに接触させる。

本発明は、メタロセン触媒、ルイス酸及びアル

ラヒドロインデニル)ジルコニウムジメチル又は エチレンビス(インデニル)ジルコニウムジメチ ルであり、最も好ましくはエチレンビス(インデ ニル)ジルコニウムジメチルである。

本発明に有用なルイス酸は、電子対を受容しうる且つ中性メタロセンをイオン化してカチオン性メタロセン触媒を生成するのに十分な酸性度を有するいずれかの物質である。更にルイス酸の配位子はメタロセンカチオンと反応することができない。最も好ましくはルイス酸はトリス(ペンタフルオルフェニル)ポロンである。

アルミニウムアルキルは一般式

AQR,

【式中、Rはハロゲン、酸素、ヒドリド、アルキル、アルコキシ又はアリールであり、各 Rは同一でも異なってもよく、そして少くと も】つのRはアルキルである】

のものである。好ましくはアルミニウムアルキル はトリメチルアルミニウム (TMA) 又はトリエ チルアルミニウム (TMA&) である。最も好ま ミニウムアルキルを含んでなる触媒系及びこの触 媒系を用いるオレフインの重合法に関する。

メタロセン触媒は一般式

Cp2MRp

[式中、Cpはシクロペンタジェニル又は置換シクロペンタジェニルであり、各Cpは同一でも異なってもよく、Mは第四、N、V又はVi族の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つだけはヒドリドであり、そしてpは1~4である1

のものである。 M は好ましくは第 N 族の金属、 例えばチタン、 ジルコニウム又はハフニウム、 最も好ましくは ジルコニウムである。 R は好ましくは 炭素数 2 0 までのアルキル、 アリール アルケニル、 アルキルアリール又はアリールアルキルである。 R は最も好ましくは 皮素数 6 までのアルキル 又は 炭素数 1 0 までのアリールである。 メタロセンの中性誘導体は 好ましくは エチレンビス (テト

しくは、アルミニウムアルキルはトリエチルアル ミニウムである。

本発明の実施においては、アルミニウムアルギルをオレフィンと混合する。ルイス酸を無極性容 媒に溶解し又はスラリーにする。中性メタロセン 触媒を別に同一の溶媒に溶解する。このの混合物を一緒にする。このの混合がを一緒にする。このの混合がでルイス を放放させる。メタロセン:ルイス酸:アルギルのモル比は0.01:1:0.1~5 :1:350、好ましくは0.5:1:0.5~4 :1:25であり、最も好ましくは無極性溶媒に 溶解したルイス酸の場合0.02:1:1及び無 極性溶媒中スラリーとなるルイス酸の場合0.0 1:1:1である。

オレフインの重合は、オレフインのメタロセン 触媒での重合に対して公知の方法、例えばパルク、 スラリー又は気相重合によって行なわれる。ポリ プロピレンの場合、重合温度は-80~150℃、 好ましくは25~90℃、最も好ましくは50~ 80℃の範囲である。

次の触媒系を、アルミニウムアルギルの添加及び無添加で、またルイス酸の添加及び無添加で評価した:

- 1 . iPr(Cp-1-Flu)ZrMe₁/F15/ TEAI(TMA)
- 2 . i P r (C p 1 F lu) Z r M e 1 / M g C l 1 / T E A l
- 3. E t(1 nd) 2 T M e 2 / F 15 / T E A I
- 4. Et(Ind): ZrMe:/MgCl:/TEAl

E ((Ind), ZrMe,はエチレンピス (インデニル) ジルコニウム触媒、iPr(Cp-I-Flu)Zr Me,はイソプロピリデン (シクロペンタジエニルーI-フルオレニル) ジルコニウムジメチル及びF I 5 はトリス (ペンタフルオルフエニル) ボロンである。

アルミニウム及びルイス酸の組合せは、 再現性 のある、制御しうる、 高効率の重合に対して必要 であることがわかった。

本発明を一般的に記述してきたが、次の実施例

た。結果を第1衷に示す。

実施例Ⅱ

トリエチルアルミニウム(TEA4) 0.33 モルをトルエン5 m2に溶解し、ジッパークレーブ 反応器に添加した。反応器の温度を70℃に設定 し、プロピレン1.04を反応器に添加した。混 合物を1200rpmで15分間提拌した。

トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン78. 6mgをトルエン5ccに密解して無色の溶液とした。iPr(Cp-1-Flu)ZrNe。 60mgをトルエン10ccに容解して黄色の溶液とした。2つの溶液を一緒に配合して赤色の溶液を得、これを室温で5分間混合した。

触媒混合物を50m2のステンレス鋼製ポンペに 鉱加した。プロピレン200m2をポンプによりポ ンペを通して反応器に送入した。反応器の内容物 を30分間撹拌した。反応器の温度は90℃まで 上昇した。未反応のプロピレンを反応器から放出 させ、反応生成物をアセトンで洗浄し、真空下に 乾燥した。 は本発明の特別な具体例として及びその実施及び 利点を例示するために提示される。実施例は例示 であり、本明細書又は特許請求の範囲をいずれに も限定することを意図しないということが理解さ れる。

実施例1

トリエチルアルミニウム(TEA 2) 0 . 1 6 モルをトルエン 5 m 2 に密解し、 2 4 のジッパーク レーブ (Zipper clave) 反応器に N : 5 psig下に 添加した。 反応器の 温度を 7 0 ℃に 設定し、 プロピレン 1 4 をポンプで 反応器に送入した。 混合物を 1 0 分間 1 2 0 0 rpmで 撹拌した。

iPr(Cp-1-Flu)ZrNex35mgをトルエン10mlに 溶解した。触媒を、一端にポールパルブを備えた 40mlのステンレス鋼製ポンペに添加したるプロ ピレン400mlをポンプによりポンペを通して反 応器に送入した。反応器の温度は70℃のままで あつた。反応器の内容物を30分間撹拌した。 重 合の終りに、反応器を冷却し、未反応のプロピレンを反応器から放出させた。反応生成物はなかつ

この重合体を融点及び分子量に関して分析した。 融点は示差掃査熱量計(DCS)によつた。分子 量はゲル・パーミエーション・クロマトグラフィ ー (GPC)を用いて計算した。結果を第1表に 示す。

実施例 🗓

トリエチルアルミニウム(TEAQ) 0.33 ミリモル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン 2 7 mg及び iPr(Cp-1-Flu)ZrMe: 2 0 mgを用いて実施例 I の方法を繰返した。反応器の内容物を30分間撹拌した。結果を第1 設に示す。

実施例 IV

トリエチルアルミニウム(TEA2) 0.16 ミリモル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン46mg及びiPr(Cp-1-Flu)ZrNez 15mgを用いて実施例Iの方法を繰返した。反応器の内容物を30分間撹拌した。結果を第1姿に示す。

実施例 V

トリエチルアルミニウム (TEAA) 0 . 1 0 ミリモル、トリス (ペンタフルオロフエニル) ポ ロン 4 6 mg及 ViPr(Cp-1-Flu)2rNe: 3 5 mgを用いて実施例 I の方法を繰返した。反応器の内容物を3 0 分間撹拌した。結果を第 I 表に示す。

寒 施 例 VI

トリエチルアルミニウム(TEAL) 0・1 6 ミリモル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン 4 6 mg及び iPr(Cp-1-Flu)ZrMe: 3 5 mgを用いて実施例 I の方法を繰返した。反応器の内容物を3 0 分間撹拌した。結果を第 I 設に示す。

字放例Ⅵ

トリエチルアルミニウム(TEAL) 0.33
モル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン46mg及びiPr(Cp-l-Flu)ZrMe; 35mgを用いて 実施例Iの方法を繰返した。反応器の内容物を3 0分間撹拌した。未反応のプロピレンを反応器か ら放出させた。生成物は存在しなかつた。結果を 第1表に示す。

実施 例 Wa

トリエチルアルミニウム (TEA&) 0.16 ミリモル、トリス (ペンタフルオロフエニル) ポ

この重合体を融点及び分子量に関して分析した。 融点は示差掲査熱量計(DCS)によつた。分子 量はゲル・パーミエーション・クロマトグラフィ ー(GPC)を用いて計算した。結果を第Ⅰ表に 示す。

実施例 X

プロピレン 1 2 をジッパークレーブ反応器に添加した。反応器の温度を 7 0 ℃に設定した。トリス (ペンタフルオロフエニル) ポロン 7 8 .6 mgをトルエン 5 ccに溶解した。 Et(Ind), ZrNe。 5 8 mgをトルエン 1 8 ccに溶解した。 この 2 つの溶液を室温で 5 分間一緒に混合した。

触媒混合物を50m2のステンレス鋼製ポンペに 低加した。プロピレン200m2をポンプによりポ ンペを通して反応器に送入した。反応器の温度を 70℃に維持し、反応器の内容物を15分間撹拌 した。未反応のプロピレンを反応器から放出させ た。反応生成物は存在しなかつた。結果を第1要 に示す。

実施例Ⅱ

ロン 4 6 mg及びiPr(Cp-1-Flu)2rMe。 3 5 mgを用いて実施例 I の方法を繰返した。反応器の内容物を 3 0 分間投枠した。結果を第 1 表に示す。

実施 例 II

トリエチルアルミニウム(TEAQ) 0.16 モルをトルエン 5 mQに溶解し、2Q のジッパークレーブ(Zipperclave)反応器にN。 5 psig下に添加した。反応器の温度を60℃に設定し、プロピレン1Qをポンプで反応器に送入した。混合物を10分配1200rpmで撹拌した。

NgCa: 86 mgをトルエン 5 cc中でスラリーにした。iPr(Cp-I-Flu)ZrNe。 18 mgを、このNgCa,スラリー中に管で導入した。次いで混合物を12時間撹拌して暗紫色の懸濁液を得た。

触媒混合物を50m2のステンレス鋼製ポンペに 鉱加した。プロピレン200m2をポンプによりポ ンペを通して反応器に送入した。反応器の内容物 を30分間撹拌した。未反応のプロピレンを反応 器から放出させ、反応生成物を希HCaメタノー ル溶液で洗浄し、真空炉中で乾燥した。

トリエチルアルミニウム(TEA4) 0.33 ミリモルを配位しない触媒 5 m4に溶解し、ジッパークレープ反応器に添加した。反応器の設定温度を70℃にし、プロピレン14を反応器に添加した。この混合物を1200rpaで10分間撹拌した。

トリス (ペンタフルオロフェニル) ポロン 7 8.6 mgをトルエン 5 ccに 海解して無色の 溶液とした。 Et(Ind)。 2 r Me。 5 8 mgをトルエン 1 0 ccに 溶解 して淡黄色の溶液とした。 2 つの溶液を一緒に配合して透明な暗黄色の溶液を得、これを室温で 5 分間混合した。

触媒混合物を50mlのステンレス鋼製ポンベに 版加した。プロピレン200mlをポンプによりポ ンベを通して反応器に送入した。反応器の温度は 95℃まで上昇し、反応器の内容物を6分間批拌 した。未反応のプロピレンを反応器から放出させ、 反応生成物をアセトンで洗浄し、真空下に乾燥し

このポリプロピレン反応生成物体を融点及び分

開平3-1

子量に関して分析した。融点は示差操査熱量計 (DCS)によつた。分子量はゲル・パーミエーション・クロマトグラフィー(GPC)を用いて 計算した。結果を第1表に示す。

実施例2

TEA8 0.66ミリモル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン 2 7 mg及びEt(Ind) 22rNe, 2 0 mgを用いて実施例II の方法を繰返した。反応器の内容物を 2 2 分間撹拌した。結果を第 I 表に示す。

実施例 X II

TEAQ 0.66ミリモル、トリス(ペンタフルオロフェニル)ポロン 2.5 mg及びEt(Ind), ZrNe, 2.5 mgを用いて実施例IIの方法を繰返した。反応器の内容物を30分間撹拌した。結果を第1表に示す。

実施例 X IV

TEA 2 0.66ミリモル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ボロン 1 0 2 mg及びEt(Ind), ZrNe, 2.5 mgを用いて実施例Ⅱの方法を繰返した。反

塩化マグネシウム 3 5 2 mg、Et(Ind). ZrNe.
1 0 mg、TEA 2 0 . 6 6 ミリモル及び運転時間
3 0 分を用いて実施例耳の方法を繰返した。結果
を第 1 表に示す。

実施例 X IX

型化マグネシウム 1 2 4 mg、Et(Ind), ZrNe。 4 0 mg、TEA 4 0 . 6 6 ミリモル及び運転時間 3 0 分を用いて実施例II の方法を繰返した。結果 を郊I 表に示す。

実験	触媒	ルイス酸	アルミニウム アルキル ·	反応時間
番号	μモル(mg)	μモル(mg)	ミリモル	<i>f</i>
1.	iPr(Flu)(Cp)ZrNe. 89.8(35)	B(C.F.).	TEA1 0.16	30
2.	153(60)	153(78.6)	0.33	30
3.	51.2(20)	52.73(27)	0.33	30
4.	38.4(15)	89.8(46)	0.16	30
5.	89.5(35)	89.8(46)	0.10	30
6.	89.5(35)	89.8(46)	0-16	30
7.	89.5(35)	89.8(46)	0.33	30
8.	89 5(35)	89.8(46)	TMA 0.16	30
		ueca.	TEAL	

応器の内容物を30分間撹拌した。結果を第1表に示す。

実施例 X V

TEAQ 0.66ミリモル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン154mg及びEt(Ind),ZrNe, 2.5mgを用いて実施例Iの方法を繰返した。反応器の内容物を30分間撹拌した。結果を第1表に示す。

実施例 X VI

TEA2 0.66ミリモル、トリス(ペンタフルオロフエニル)ポロン 3 0 8 mg及びEt(Ind),ZrNe,2.5 mgを用いて実施例IIの方法を繰返した。反応器の内容物を3 0 分間撹拌した。結果を第1 安に示す。

実施例 X VII

塩化マグネシウム 3 5 2 mg、Et(Ind), ZrNe, 4 0 mg、TE A 4 0 . 6 6 ミリモル及び運転時間 3 0 分を用いて実施例II の方法を繰返した。結果を第 I 表に示す。

実施例 X VII

9.	45(18)	900(86)		0.66	30
10.	Et(Ind),ZeWe, 154(58)	B(C _* F _*) 154(78-6)		0	35
11.	154(58)	154(78.6)		0.33	6
12.	53(20)	53(27)		0.66	22
13.	6.6(2.5)	6.6(2.5)		0.33	30
14.	6.6(2.5)	200(102)		0.66	30
15.	6.6(2.5)	300(154)		0.66	30
16.	6.6(2.5)	600(308)		0.66	30
17.	Et(Ind)ZrNe: 106(40)		ca. 0(352)	TEA1 0.66	30
18.	27(10)	3700(352)		0.66	30
19.	106(40)	1300(124)		0.66	30
実験	~ ^ ~ ~		融点	分子业	分子盘
香号		収量		× 1000	分布
		0			
番号	<u>~</u>				
番号1.	70	0		× 1000	<u>分布</u> -
1.	70 70	0 . 123	-	× 1000 - 57.6	分和 - 1.9
本号 1. 2. 3.	70 70 70	0 .123 7	-	× 1000 - 57.6	分和 - 1.9
香号 1. 2. 3. 4.	70 70 70 70	0 .123 7 58	- 110	× 1000 - 57.6 64.3	分布 - 1.9 2.0
計 2 3 4 5	70 70 70 70 70	0 .123 7 58 5	110	× 1000 - 57.6 64.3	分布 - 1.9 2.0

7.	70	110	123	55	2.0
8.	70	167			
9.	60	6	131	57	2.0
10.	70	0	-	•	-
11.	70	117	113	15	4 . 2
12.	70	70	122	17.5	3.5
13.	70	0			
14.	70	1	127	26	2.8
15.	70	90	130	20	5.1
16.	70	33	129	25	3.7
17.	70	49	133	31	1.9
18.	70	47	i 30	29	2 . 4
19.	70	8	130	30	2.0

F 1 5 触媒系の場合、B: Zrのモル比を 1: 1よりかなり大きくすることによって高い効率を 得た。これはより低い効率が一部F 1 5 による不完全なイオン化によることを示唆する。

明らかに本発明の多くの改変及び変化は上述の技術をお考にして可能である。それ故に、特許請求の範囲内において、本発明は本明細書に特に記

ン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各 Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つ だけはヒドリドであり、そしてpは1~4で ある]

のものであり、

ルイス酸が中性メタロセン化合物をイオン化してカチオン性メタロセン化合物を生成するのに十分な酸性度のものであり、そして

ルイス酸の配位子がメタロセンのカチオンと反応 しない、触媒系。

- 2、 R が炭素数 2 0 までのアルキル、アリール、アルケニル、アルキルアリール及びアリールアル・キルからなる群から選択されるとドロカルビル基である上記 1 の触媒。
- 3. Rが炭素数 6 までのアルキル又はアルコキシ或いは炭素数 1 0 までのアリールである上記 1 の触媒。
- 4. Mがチタン、ジルコニウム及びハフニウム からなる群から選択される第Ⅳ族の金属である上 記1の触媒。

述したもの以外について実施しうることを理解すべきである。

本発明の特徴及び想様は以下の通りである:

- 1.a)中性メタロセン化合物、
 - b) アルミニウムアルキル、及び
 - c) ルイス酸、

を含んでなる、但しアルミニウムアルキルが一般 式

AQR,

[式中、Rはハロゲン、酸菜、ヒドリド、アルキル、アルコキシ又はアリールであり、各Rは同一でも異なってもよく、そして少くとも1つのRはアルキルである]

のものであり、

中性メタロセン化合物が一般式

Cp.MRp

「式中、Cpはシクロペンタジェニル又は置 換シクロペンタジェニルであり、各Cpは同 ーでも異なってもよく、Mは第Ⅲ、N、V又 はVI族の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲ

- 5. メタロセンの中性メチル誘導体がエチレン ビス (インデニル) ジルコニウムジメチル及びイ ソプロピリデン (シクロペンタジエニル・1 - フ ルオレニル) ジルコニウムジメチルからなる群か ら選択される上記4の触媒。
- 6. アルミニウムアルキルがトリエチルアルミニウム及びトリメチルアルミニウムからなる群から選択される上記1の触媒。
 - アルミニウムアルキルがトリエチルアルミニウムである上記6の触媒。
 - 8. ルイス酸がホウ素を含むすべてのルイス酸及び塩化マグネシウムからなる群から選択される上記1の触媒。
 - 9. ルイス酸がトリス (ペンタフルオロフエニル) ポロンである上記 8 の触媒。
 - 10.a) ルイス酸を中性メタロセン化合物と 混合し、そして
 - b) イオン化イオン性化合物及び中性メタ ロセン化合物間で接触させる、

ことを含んでなる、但しメタロセンの中性誘導体

が一般式

Cp.MRp

【式中、Cpはシクロペンタジェニル又は置 換シクロペンタジェニルであり、各Cpは同 ーでも異なってもよく、Mは第Ⅲ、Ⅳ、V又 はⅥ族の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲ ン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各 Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つ だけはヒドリドであり、そしてpは1~4で ある】

のものである、触媒の製造法。

11. オレフインがプロピレンである上記10 の方法。

12. Rが炭素数20までのアルキル、アリール、アルケニル、アルキルアリール及びアリールアルキルからなる群から選択されるヒドロカルビル基である上記10の方法。

13. Mがチタン、ジルコニウム及びハフニウムからなる群から選択される第Ⅳ族の金属である上記10の方法。

AAR,

[式中、Rはハロゲン、酸素、ヒドリド、アルキル、アルコキシ又はアリールであり、各Rは同一でも異なってもよく、そして少くとも1つのRはアルキルである]

のものであり、

中性メタロセン化合物が一般式

Cp.MRp

「式中、Cpはシクロペンタジエニル又は置換シクロペンタジエニルであり、各Cpは同一でも異なってもよく、Mは第Ⅲ、IV、V又はV族の金属であり、Rはヒドリド、ハロゲン、アミド又はヒドロカルビル基であり、各Rは同一でも異なってもよく、但しRの1つだけはヒドリドであり、そしてpは1~4である]

のものである、オレフインの重合法。

19. Rが炭素数 6 までのアルキル又はアルコキシ或いは炭素数 10 までのアリールである上記18の方法。

14. Mがジルコニウムである上記13の方法。

15. メタロセンの中性メチル誘導体がエチレンビス (インデニル) ジルコニウムジメチル及びイソプロピリデン (シクロペンタジエニル・1-フルオレニル) ジルコニウムジメチルからなる群から選択される上記 14の方法。

16.ルイス酸がホウ素を含むすべてのルイス 酸及び塩化マグネシウムからなる群から選択される上記10の方法。

17. ルイス酸がトリス (ペンタフルオロフエニル) ポロンである上配16の方法。

- | 8 . a) アルミニウムアルキルをオレフイン と混合し、
 - b) 中性メタロセン化合物をルイス酸と混合し、
 - c) メタロセンールイス酸混合物を、アルミニウムアルキルーオレフイン混合物と混合する、

ことを含んでなる、但しアルミニウムアルキルが 一般式

20. メタロセン:ルイス酸:アルミニウムアルキルのモル比が0.01:1:0.1~5:1: 350の範囲にある上記19の方法。

2 1 . メタロセン:ルイス酸:アルミニウムアルキルのモル比が 0 . 5 : 1 : 0 . 5 ~ 4 : 1 : 2 5 の範囲にある上記 2 0 の方法。

2 2 . メタロセン:ルイス酸:アルミニウムアルキルのモル比が 0 . 0 2 : 1 : 1 である上記 2 1 の方法。

23.メタロセン:ルイス酸:アルミニウムアルキルのモル比が0.01:1:1である上記2 1の方法。

24. アルミニウムアルキルがトリエチルアルミニウム及びトリメチルアルミニウムからなる群から選択される上記16の方法。

25. アルミニウムアルキルがトリエチルアル ミニウムである上記 2 1 の触媒。

26. ルイス酸がホウ素を含むすべてのルイス 酸及び塩化マグネシウムからなる群から選択される上記18の方法。 27. ルイス酸がトリス (ペンタフルオロフェニル) ポロンである上記 23の方法。

特許出顧人 フイナ・テクノロジー・インコーポ レーテッド

代 理 人 弁理士 小田島 平 古

